WO0057914

Publication Title:

OCULAR TENSION-LOWERING AGENTS

Abstract:

Abstract of WO0057914

Novel use of a compound having a ROCK inhibitory effect in the field of ophthalmology. Ocular tension-lowering agents containing as the active ingredient a compound having an ROCK inhibitory effect. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

PCT

国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7 A61K 45/00, A61P 27/00

(11) 国際公開番号

WO00/57914

(43) 国際公開日

2000年10月5日(05.10.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01854

A1

(22) 国際出願日

2000年3月27日(27.03.00)

(30) 優先権データ

特願平11/81645

1999年3月25日(25.03.99)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 参天製薬株式会社

(SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒533-8651 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号

Osaka, (JP) (72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

中田勝彦(NAKATA, Katsuhiko)[JP/JP]

景山正明(KAGEYAMA, Masaaki)[JP/JP]

中島 正(NAKAJIMA, Tadashi)[JP/JP]

〒630-0101 奈良県生駒市高山町8916番-16

参天製薬株式会社 研究所内 Nara, (JP)

(74) 代理人

岸本瑛之助,外(KISHIMOTO, Einosuke et al.)

〒542-0086 大阪府大阪市中央区西心斎橋1丁目13番18号

イナバビル3階 Osaka, (JP)

(81) 指定国 AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

請求の範囲の補正の期限前の公開;補正書受領の際には再公 開される。

1/200

101

(54) Title: OCULAR TENSION-LOWERING AGENTS

(54)発明の名称 眼圧下降剤

(57) Abstract

Novel use of a compound having a ROCK inhibitory effect in the field of ophthalmology. Ocular tension-lowering agents containing as the active ingredient a compound having an ROCK inhibitory effect.

本発明はROCK阻害作用を有する化合物の眼科領域における新規用途を開発する目的とするものである。本発明により、ROCK阻害作用を有する化合物を有効成分とする眼圧下降剤が提供される。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

DDEEEFFGGGGGGGGHHILLIJKKK MZESIRABDEHMNRWRUDELNSTPEGP ルンン・ナジナビアシアアガドルラドスリーアギ アン・アンン・ナジナビアシアアガドルラドスリーアギ カリア・ン・サジナビアシアアガドルラドスリーアギ カリア・ン・ケットリーシンル・ファイ カリア・ファインスーク本ニル朝 ア・ドアエスフフガ英ググガガギギギクハイアイイアイ日ケキ北 カリア・ン・ケット・ファイ カリア・ファイ・チーシンル・ファイ カリア・ファイ・チーシンル・ファイ カリア・ファイ・アイアイトアイロの カリア・ファイ・アイアイアイロケキ北 カリア・ファイ・アイアイトアイロの オーアド・ドーン

RSSSSSSSSSTTTTTTTTUUUUVYZZZ VALADA VALADA

明細書

眼圧下降剤

5 技術分野

本発明はROCK阻害作用を有する化合物を有効成分とする眼圧下降剤に関するものである。

背景技術

- 10 緑内障は種々の要因により眼圧が上昇し、失明に至る危険 性のある難治性眼疾患であり、種々の治療方法について研究 がなされている。
 - 一方、最近、低分子量GTP結合蛋白であるRhoが生理活性物質として注目され、その機能について研究された結果、
- 15 Rhoは種々の細胞膜受容体からシグナルを受けて活性化され、活性化したRhoはアクトミオシン系を介して平滑筋収縮、細胞運動、細胞接着、細胞の形態変化、細胞増殖などの多彩な細胞現象の分子スイッチとして機能していることが明らかとなった。
- ROCK(Rho-associated coiled-coil forming protein kinase)は、この活性化したRhoが結合するセリン/スレオニンキナーゼとして同定されたものであり、Rhoの下流で機能し、様々な基質をリン酸化することにより、ストレスファイバーや接着斑の形成、平滑筋収縮、神経軸索の退縮な25 ど多彩な生理機能を制御することが報告されている(細胞工学、17、1844-1855(1998))。このROCKを阻害する薬物についての研究も行われ、ROCK阻害剤が、Rhoが関与する疾患や現象、例えば、高血圧症、狭心症、脳血管攣縮、

喘息、末梢循環障害、早産、動脈硬化症、癌、炎症、免疫疾患、ADIS、受精および受精卵の着床、骨粗鬆症、網膜症、脳機能障害、細菌の消化管感染に有効な予防および/または治療剤として期待されることが、WO98/06433に開示されている。

しかしながら、ROCKと眼疾患、特に、緑内障との関係についての報告はない。

上記のように、ROCKと眼疾患の関係は、未だ詳細には 10 解明されておらず、ROCKの眼科領域における研究は非常 に興味ある課題である。

発明の開示

5

そこで、本発明者等はROCKと眼圧との関係について鋭 15 意研究を行ったところ、ROCKを阻害すると眼圧が下降す ることを見出した。すなわち、ROCK阻害作用を有する化 合物が、眼圧を下降させ、緑内障や高眼圧症などの眼圧上昇 を伴う眼疾患の治療剤として有用であることを見出した。

20 本発明は、ROCK阻害作用を有する化合物を有効成分と する眼圧下降剤に関するものである。

本発明のROCKとは、Rhoの活性化に伴い活性化されるセリン/スレオニンキナーゼを意味する。

本発明におけるROCK阻害作用を有する化合物としては、 25 ビニルベンゼン誘導体、桂皮酸誘導体、WO98/0643 3に開示されている化合物などがあり、特に化学構造上の制 限はないが、具体例としてはエタクリン酸、4-[2-(2, 3,4,5,6-ペンタフルオロフェニル)アクリロイル]

桂皮酸、(+)-トランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサンなどが挙げられる。

本発明の効果は、後述の薬理試験の項で詳細に説明するが、まず種々の化学構造を有する化合物についてROCK阻害作用の有無を調べ、次いで、ROCK阻害作用を示した化合物を正常日本白色ウサギの前房内に投与したところ、これらのROCK阻害作用を有する化合物が眼圧下降効果を示すことを見出した。

10 本発明は、ROCK阻害作用を有する化合物が化学構造と は関係なく眼圧下降効果を示すことを見出したところに特徴 があるもので、眼圧下降効果の強弱は本発明の有用性に影響 を与えるものではない。

この試験結果は、ROCK阻害作用を有する化合物が、眼 15 圧の上昇に伴う眼疾患の治療、特に、緑内障、高眼圧症の治 療に有用であることを示している。

ROCK阻害作用を有する化合物は、経口でも、非経口でも、投与することができる。投与剤型としては、錠剤、、特にカル剤、顆粒剤、放射剤、点は汎用されている技術を見いて製剤化することができる。例えば、かかれて製剤化することができる。例えば、発剤、カルカの治量剤、ステアリンを増し、カルシウム、低置換とドロキシプロピルメチルセルカルシウム、低置換とドロキシプロピルメチルセルロマク膜の崩壊剤、ヒドロキシプロピルメチルセルマク膜のの崩壊剤、ヒドロキシプロピルメチルセルロックに変剤、ヒドロキシプロピルメチルセルロックに変別であれば、カルシウム、低置換とドロキンプロピルメチルセルロックに変別である。

皮膜剤などを必要に応じて用いて調製することができる。点眼剤であれば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等の等張化剤、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等の緩衝化剤、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレート、ステアリン酸ポリオキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等の界面活性剤、クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等の安定化剤に近れる、クエン酸ナトリウム、パラベン等の防腐剤等を必要に応じて用い調製することができる。 p H は眼科製剤に許容される範囲内にあればよいが、4~8の範囲が好ましい。また、眼軟10 膏であれば、白色ワセリン、流動パラフィン等の汎用される基剤を用いて調製することができる。

投与量は症状、年令、剤型等によって適宜選択できるが、 点眼剤であれば 0.001~5% (w/v)、好ましくは 0.001~3% (w/v)、特に好ましくは 0.001~ 15 1% (w/v)のものを1日1~数回点眼すればよい。また、 経口剤であれば通常1日当り 0.1~5000mg、好まし くは1~1000mgを1回または数回に分けて投与すれば よい。

以下に、製剤例および薬理試験の結果を示すが、これらの 20 実施例は本発明をよりよく理解するためのものであり、本発 明の範囲を限定するものではない。

発明を実施するための最良の形態

[製剤例]

25 本発明の経口剤、点眼剤および注射剤の一般的な製剤例を 以下に示す。

1)カプセル剤

処方(150mg中)

ROCK阻害剤

5.0 mg

乳糖

145.0 mg

5

化合物と乳糖の混合比を変えることにより、本発明化合物の成分量が10.0mg/カプセル、30.0mg/カプセル、100.0mg/カプセルのカプセル剤も調製できる。

10 2) 点眼剤(10ml中)

ROCK阻害剤

1 mg

濃グリセリン

2 5 0 m g

ポリソルベート80

200mg

リン酸二水素ナトリウム二水和物

適量

15 1 N 水酸化ナトリウム

適量

1 N 塩酸

適量

滅菌精製水

ROCK阻害剤および添加物の量を適宜変更することによ 20 り、ROCK阻害剤の濃度が、0.0001%、0.001%、0.001%、0.05%、0.1%、0.5%、1.0%、3.0%、5.0%(w/v)である点眼剤も調製できる。

3) 注射剤(100ml中)

25 ROCK阻害剤

10.0 \sim 100.0mg

生理食塩水

適量

[薬理試験]

1) ROCK阻害効果試験

被験化合物のROCK阻害効果を確認するため、Eur. J. Pharmacol., 97, 321-324 (1984)およびNature, 389, 990-9 5 94 (1997)の方法に準じ、ウサギ胸部大動脈切片の塩酸フェニレフリン(ROCKの活性化剤)添加時に認められる収縮に対する被験化合物の影響について検討を行った。なお、ROCK阻害効果の指標は、塩酸フェニレフリンによる収縮を100%とし、その50%を弛緩させる被験化合物濃度(IC50)で表わした。

(被験化合物溶液の調製)

被験化合物を生理食塩水に溶解し、2×10⁻³Mの溶液を調製する。尚、被験化合物が生理食塩水に溶解しにくい場合、 微量(1%程度)のジメチルスルホキシドを添加する。

15 (塩酸フェニレフリン溶液の調製)

塩酸フェニレフリンを生理食塩水に溶解し、 $2 \times 10^{-3} M$ の溶液を調製する。

(実験方法および測定)

- 1. 日本白色ウサギ(体重3. 0~4. 0 kg)に過剰量 20 のネンブタール注射 液を耳静脈内投与し、ウサギを麻酔致 死させ、直ちに胸部大動脈を摘出した。
 - 2. 摘出した胸部大動脈を、その余分な結合組織および脂肪を剥離した後、幅 2 ~ 3 mmの短冊状切片とした。
- 3. 短冊状切片を予め37℃に加温し、95%酸素/5% 25 二酸化炭素の混合ガスを通気したクレブスーヘンゼンライト 溶液(塩化ナトリウム118mM;塩化カリウム4.7mM; 塩化カルシウム2.5mM;硫酸マグネシウム1.4mM; 炭酸水素ナトリウム20mM;リン酸二水素カリウム1.2

mM; グルコース11mM) 中に懸垂した。

- 4. 短冊状切片の張力を、等尺性トランスデューサー(日本光電)を用いて測定した。
- 5. 短冊状切片に静止張力1. 0gを負荷し、これを1時 5 間以上平衡化させた後、2×10⁻³M塩酸フェニレフリン溶 液(最終濃度10⁻⁶M)で短冊状切片を収縮させた。
 - 6. 収縮反応が安定したところで被験化合物溶液を累積的に添加した。
- 7. 被験化合物により弛緩反応が生じたことは、10⁻⁶M 10 塩酸フェニレフリン収縮を100%とし、その50%を弛緩 させる被験化合物濃度をIC50として算出して、示した。

(結果および考察)

上記被験化合物の例として、エタクリン酸(被験化合物 A)、4-[2-(2,3,4,5,6-ペンタフルオロフェニ15 ル)アクリロイル] 桂皮酸(被験化合物 B)または(+)-トランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン(被験化合物 C)を用いた場合の ROCK 阻害効果を表 1 に示す。

20

表 1

被験化合物	I C ₅₀ (M)	
被験化合物 A	7. 4×10 ⁻⁵	
被験化合物 B	5. 2×10 ⁻⁵	
被験化合物 C	2. 5×10 ⁻⁶	

25

表1に示したように、被験化合物A、被験化合物Bおよび 被験化合物CがROCK阻害作用を有することが認められた。

2) 眼圧下降効果試験

5 ROCK阻害作用を有する化合物の眼圧下降剤としての有用性を調べるため、正常日本白色ウサギの前房に該化合物を 投与し、眼圧に対する作用を検討した。

(被験化合物溶液の調製)

被験化合物を生理食塩水に溶解し、10⁻⁴Mおよび10⁻³ 10 Mの溶液を調製する。

(投与方法および測定方法)

- 1. 正常日本白色ウサギの両眼に 0. 4%塩酸オキシプロカイン点眼液を一滴ずつ点眼し局所麻酔した後、眼圧を測定した。
- 2. 次いで、30G針の注射器を用い、片眼に被験化合物 溶液(20μ1)を、もう一方の眼に生理食塩水(20μ1) を前房内投与した。
- 3. 被験化合物溶液投与 4 時間後、両眼に 0. 4 % 塩酸オキシプロカイン点眼液を一滴ずつ点眼し局所麻酔した後、眼20 圧を測定した。
 - 4. 被験化合物溶液投与眼と生理食塩水投与眼との眼圧の差を算出し、眼圧下降値とした。

(結果および考察)

実験結果の一例として、被験化合物溶液投与 4 時間後の眼 25 圧下降値を表 2 に示す。
 被験化合物溶液濃度 (M)
 眼圧下降値 (mmHg)

 被験化合物A投与群
 10⁻³
 -0.6

 被験化合物B投与群
 10⁻³
 -0.8

 被験化合物C投与群
 10⁻⁴
 -2.0

10 表 2 に示したように、ROCK阻害作用を有する被験化合物 A、被験化合物 B および被験化合物 C 投与群において、それぞれ眼圧下降効果が認められた。上記のことから、ROC K 阻害作用を有する被験化合物が、眼圧下降効果を有していることが明らかとなった。

15

5

上述の如く、ROCK阻害作用を有する化合物は眼圧下降効果を有しており、緑内障や高眼圧症などの眼圧上昇を伴う眼疾患の治療剤として有用であることが認められた。よって、本発明により、ROCK阻害作用を有する化合物を有効成分とする眼圧下降剤が提供される。

産業上の利用可能性

本発明はROCK阻害作用を有する化合物を有効成分とする眼圧下降剤を提供するものである。

25

20

請求の範囲

1) ROCK阻害作用を有する化合物を有効成分とする眼圧下降剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01854

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61K45/00, A61P27/00				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC		
	SEARCHED			
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K45/00, A61P27/00			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched	
	ata base consulted during the international search (name US (STN), EMBASE (STN), MEDLINE (STN)		ch terms used)	
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	· · · · · ·	Relevant to claim No.	
PX	WO, 00/09162, Al (Senju Pharmac 24 February, 2000 (24.02.00), whole documents (no family) & Database CAPLUS on STN, AMERICAN Columbus, OH, USA), DN.132:1854	CHEMICAL SOCIETY (ACS),	1	
PX 	WO, 99/64011, A1 (HIDEAKI Hiroy 16 December, 1999 (16.12.99), whole documents, & JP, 11-130751, A & Database CAPLUS on STN, AMERICAN Columbus, OH, USA), DN.132:3083	CHEMICAL SOCIETY (ACS),	1	
Y	WO, 97/23222, A1 (Alcon Laboratories Inc.), 03 July, 1997 (03.07.97), whole document, & EP868186, A1 & CN, 1207680, A & CA, 240271, AA & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), Columbus, OH, USA), DN.127:126664		1	
Y	WO, 93/23082, Al (Alcon Laborat 25 November, 1993 (25.11.93),	ories Inc.),	1	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 10 July, 2000 (10.07.00) "T" later document published after the international filing priority date and not in conflict with the application understand the principle or theory underlying the in considered novel or cannot be considered to involve at inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of particular relevance; the claimed inventive step when the document of parti		ne application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is documents, such a skilled in the art family		
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile N	lo.	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01854

		£ C1/ U1	00/01034
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.
	whole document, & EP639986, A1 & JP, 7-508030, A & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCI Columbus, OH, USA), DN.120:144163	ETY (ACS),	
PY	SUZUKI Yoshinori et al., "Agonist-induced reg myosin phosphatase activity in human platele activation of Rho-Kinase." Blood, May 1999, Vol. pages 3408 to 3417 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCI	ts through: 93, No.10,	1 .
	Columbus, OH, USA), DN.131:97265		·
Α	WO, 98/06433, Al (Yoshitomi Pharmaceutical Ltd.), 19 February, 1998 (19.02.98), whole documents & EP, 956865, Al & CN, 1233188, Al & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCI		1
	·		· ·
	·		<i>i</i> .
			_
			1
			• •
			, , , ,

A. 発明の原	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		•
Int. C17 A61K4	45/00, A61P27/00		
	テった分野 最小限資料(国際特許分類(IPC))		
	45/00, A61P27/00		
int. CI AGIR	±0/00, nu11 21/00		·
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用		調査に使用した用語)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
CAPLUS (STN)	, EMBASE (STN) , MEDLINE (STN)		
	ると認められる文献		田田、中本
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ささは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号。
PX	W0, 00/09162, A1 (Senju Pharmaceutic	•	1
	24.2月.2000(24.02.00), whole docu & Database CAPLUS on STN, AMERICA	•	
	Columbus, OH, USA), DN. 132:185426		
PX	 WO, 99/64011, A1(HIDEAKI Hiroyuki)	16. 12月. 1999 (16. 12. 99)	1 .
	whole documents, & JP, 11-130751, A		
	& Database CAPLUS on STN, AMERICA Columbus, OH, USA), DN. 132:30830	N CHEMICAL SOCIETY (ACS),	·
区 C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献(の日の後に公表された文献	is to the standard many decreases
もの	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表: て出願と矛盾するものではなく、	
	顔日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	論の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、	当該文献のみで発明
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行くは他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、	
	理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献	上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ	
	質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	!
国際調査を完	了した日 10.07.00	国際調査報告の発送日 25	.07.00
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4C 9455
	国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	森井 隆信	
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3451

国際調査報告

C (続き). 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO, 97/23222, A1 (Alcon Laboratories Inc.) 3.7月.1997(03.07.97) whole document, & EP868186, A1 & CN, 1207680, A & CA, 240271, AA & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), Columbus, OH, USA), DN. 127:126664	1
Y	WO, 93/23082, A1(Alcon Laboratories Inc.) 25.11月.1993(25.11.93), whole document, & EP639986, A1 & JP, 7-508030, A & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), Columbus, OH, USA), DN. 120:144163	1
PY	SUZUKI Yoshinori et al., "Agonist-induced regulation of myosin phosphatase activity in human platelets through activation of Rho-Kinase." Blood, May 1999, Vol. 93, No. 10, pages 3408 to 3417 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS), Columbus, OH, USA), DN. 131:97265	1
A	WO, 98/06433, A1 (Yoshitomi Pharmaceutical Industries Ltd.) 19.2月.1998(19.02.98), whole documents & EP, 956865, A1 & CN, 1233188, A1 & Database CAPLUS on STN, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS),	1
	Columbus, OH, USA), DN. 128:213408	39.73
		1